# STAINPROOFING AGENT

Patent number:

JP1315471

**Publication date:** 

1989-12-20

Inventor:

OMORI AKIRA; INUKAI HIROSHI; KITAHARA

TAKAHIRO; UEDA MASAHIKO

**Applicant:** 

DAIKIN IND LTD

Classification:

- international:

C08F20/26; C08F20/38; C09D5/00; C09D5/14

- european:

Application number: JP19890065225 19890316

Priority number(s): JP19880063840 19880316; JP19890065225 19890316

Report a data error here

# Abstract of JP1315471

PURPOSE:To obtain a stainproofing agent excellent in film strength, adhesive properties to objects to be treated and durability consisting of a fluorine- containing polymer containing a specified fluorine-containing acrylate in an amount >= a half thereof. CONSTITUTION:An objective stainproofing agent consisting of a fluorine- containing polymer containing a fluorine-containing acrylate expressed by the formula [Y is 1-3C alkylene,-CH2CH2N(R)SO2-(R is 1-4C alkyl) or -CH2CH(OZ) CH2 (Z is H or acetyl); Rf is 3-21C fluoroalkyl or 3-21C fluoroalkyl containing 1-10 O atoms in the carbon atom chain (provided that O atoms are not mutually adjacent); above-mentioned fluoroalkyls contain >=5 F atom] in an amount of >=50wt.%.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

# ® 公 開 特 許 公 報 (A) 平1-315471

⑤Int. Cl. ⁴	識別部	2号 庁内整理番号	·	羽 平成1年(1989)12月20日
C 09 D	5/00 PP	G 7038-4 J	•	
	0/26 MM		•	
	)/38 MM 5/14 P.Q.		<b>金木等北 土美北</b>	請求項の数 4 (全7頁)
C US D	7/14 FW.	M. 1036—4 J	省直明水 木明水	明水項の数4(宝/貝)

図発明の名称 防汚加工剤

②特 願 平1-65225

②出 願 平1(1989)3月16日

優先権主張 @昭63(1988) 3 月16日 @日本(JP) @特願 昭63-63840

 @発明者
 大

 森
 基

 大阪府茨木市山手台3丁目16-22

 @発明者
 犬

 6
 安

 大阪府摂津市昭和園8-11-710

⑫発 明 者 北 原 隆 宏 大阪府吹田市津雲台 2 丁目 1 番 C - 22-101

⑩発 明 者 上 田 晶 彦 大阪府大阪市西成区松 3 丁目 10 — 3

⑪出 願 人 ダイキン工業株式会社 大阪府大阪市北区中崎西2丁目4番12号 梅田センタービ

ル

#### 明 細 霄

1. 発明の名称

防污加工剂

- 2. 特許請求の範囲
  - 1. 一般式:

(式中、Y は炭素原子数1~3のアルキレン基、-CH\*CH\*N(R)SO\*- 塩(但し、R は炭素原子数1~4のアルキル基である。)または-CB\*CH(O2)CH\*-基(但し、2 は水素原子またはアセチル基である。)、Rfは炭素原子数3~21のフルオロアルキル基または炭素原子数中に1~10の酸素原子を含む炭素原子数3~21のフルオロアルキル塩(但し、酸素原子同士が膵接することはない)を示し、前記フルオロアルキル塩はフッ素原子を少なくとも5個含む。)

で表わされる含フッ素アクリレートを少なくとも50重量%含む含フッ素重合体からなる防汚加工剂。

2. 含フッ素瓜合体のガラス転移温度または融

点が35℃以上である特許請求の範囲第1項記載 の助汚加工剤。

3. (a) 一般式:

CH = C - F - COO - Y - R F

(式中、Y は炭素原子数 1 ~ 3 のアルキレン法、
- CIIェCIIェN (R) SOェ- 茲(但し、R は炭素原子数 1 ~ 4 のアルキル基である。)または- CIIェCII (02) CII ・ 茲(但し、Z は水素原子またはアセチル基である。)、R 「は炭素原子数 3 ~ 21 のフルオロアルキル基または炭素原子数 3 ~ 21 のフルオロアルキル基または炭素原子数 3 ~ 21 のフルオロアルキル基 (但し、酸素原子 数 3 ~ 21 のフルオロアルキル 茲(但し、酸素原子同士が隣接することはない)を示し、前記フルオロアルキル茲はフッ器原子を少なくとも 5 個合む。)で表わされる含フッ紫アクリレート65~90重量 %、

(b) 一般式:

CH = C COO-1

(式中、A は水素原子、フッ素原子、塩素原子

またはメチル基、B は炭素原子数 1 ~10のアルキル基、炭素原子数 6 ~10の脂環一般式基若しくは芳香族含有基または炭素原子数 1 ~10のフルオロアルキル基を示す。)

で表わされる(メタ) クリレート10~35度量%、 および(c) エチレン性不飽和単量体0~10重量 %からなる含フッ素共真合体を含む防汚加工剤。 4.(a) の含フッ素アクリレートが一般式:

(式中、\*は1 ~3 の整数、n は5 ~10の整数 を示す。)

で衷わされる含フッ楽アクリレートであり、 (b)の(メタ)クリレートが一般式:

(式中、A'は水素原子、ファ素原子またはメチル基、B'はメチル基、エチル基、フェニル基、ベンジル基、シクロヘキシル基、tert-ブチル基、ネオベンチル基、トリシクロデカニル基、ボルニル基、イソボルニル基、ジシクロベンテ

開昭58-189284号公報参照)。

# (発明が解決しようとする課題)

しかし、この化合物は合成が困難であり、合成 の結果できた物はいろいろな構造をもつ混合物と なるうえ、フッ素含有率が低いことにより、協水 協油性および防汚性がなお不十分であるという欠 点があった。

本発明の目的は、協水協油性および防汚性に優れているのみならず、耐久性の良い防汚加工剤を 促供することである。

(課題を解決するための手段)

木発明は、一般式:

(式中、Y は炭素原子数1~3のアルキレン基、
-CH<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>N(R)SO<sub>2</sub>-基(但し、R は炭素原子数1~4のアルキル基である。)または-CH<sub>2</sub>CH(OZ)CH<sub>2</sub>-基(但し、2 は水素原子またはアセチル基である。)、Rfは炭素原子数3~21のフルオロアルキル基または炭素原子類中に1~10の酸素原子を含む炭素原子数3~21のフルオロアルキル基(但し、酸

ニル猛またはフェノキシエチル猛を示す。) で衷わされる(メグ)クリレートであり、

(c) のエチレン性不飽和単量体が官能基を有するアクリレートまたはメタアクリレートである特許請求の範囲第3項記載の防汚加工剤。

#### 3. 発明の詳細な説明

#### (産業上の利用分野)

本発明は、撥水協油性を有する合フッ案防汚加 工剤に関する。

### (従来の技術)

従来より招水扱油性を有する防汚加工剤には、 長訊フルオロアルキル基を有するウレタン化合物 (以下R・ウレタン化合物と称する)が知られて いる (例えば、特開昭53-112855号公報、特開昭 54-74000号公報、特開昭54-133485号公報等参 駅)。

しかし、上記R・ウレタン化合物は低分子量の ため耐久性がないという欠点があった。

そこで、耐久性を向上させるため分子量800~ 3000のR、ウレクン化合物が提案されている(特

素原子同士が隣接することはない)を示し、前記 フルオロアルキル基はフッ素原子を少なくとも 5 個合む。〕

で表わされる含フッ索アクリレートを少なくとも 50重量%、好ましくは少なくとも65重量%含む含 フッ素重合体からなる防汚加工剤である。

上記合フッ素アクリレート(I) のうち、好ましい合フッ素アクリレートは一般式:

(式中、mは1 ~3 の整数、n は5 ~13の整数を示す。)

で衷わされる含フッ紫アクリレートである。

含フッ素アクリレート(1) において協水協油性 および防汚性を付与するためには、フルオロアル キル基中にフッ素原子を5個以上含む必要がある。

含フッ無アクリレート(1) の具体例としては、CH<sub>2</sub>=CF-COOCH<sub>2</sub>C<sub>4</sub>F<sub>1</sub> 、CH<sub>2</sub>=CF-COOCH<sub>2</sub>C<sub>6</sub>F<sub>1</sub> ↑、CH<sub>2</sub>=CF-COOCH<sub>2</sub>C<sub>6</sub>F<sub>1</sub> ↑、CH<sub>2</sub>=CF-COOCH<sub>2</sub>-CF(C F<sub>2</sub>) OCF<sub>2</sub>CF(CF<sub>2</sub>) OC<sub>3</sub>F<sub>7</sub> 、CH<sub>2</sub>=CF-COOCH<sub>2</sub>-CF(C F<sub>2</sub>) OC<sub>3</sub>F<sub>7</sub>、CH<sub>2</sub>=CF-COOCH<sub>2</sub>-CF(C F<sub>2</sub>) OC<sub>3</sub>F<sub>7</sub>、CH<sub>2</sub>=CF-COOCH<sub>2</sub>-N(CH<sub>3</sub>) SO<sub>2</sub>C<sub>6</sub>F<sub>1</sub> ↑、CH<sub>2</sub>=CF-COOCH<sub>2</sub>-N(CH<sub>3</sub>) SO<sub>2</sub>C<sub>6</sub>F<sub>1</sub> ↑

CH.=CF-COOCH.CH(OH)CH.C.F.。等を挙げることができる。

含フッ素重合体に含フッ素アクリレート(1) 以 外に含有させることができる単量体としては、例 えば一般式:

(式中、A は水素原子、フッ素原子、塩素原子またはメチル基、B は炭素原子数1~10のアルキル基、炭素原子数6~10の脂厚一般式基若しくは芳香族含有基または炭素原子数1~10のフルオロアルキル基を示す。)

で表わされる単畳体を挙げることができる。

上記単量体(2) のうち、好ましい単量体はその単独重合体のガラス転移温度(Tg)が20で以上あるもの、または単量体中に脂度一般式基若しくは芳香族含有基を含むものである。これらの単量体を含む共進合体は膜が強靱で固く、踏み込みに強いからである。

上記の好ましい単量体(2) は例えば一般式:

ビニル基、ヒドロキシル基、カルボキシル基、グリシジル基、ジアルキルアミノ基またはトリアルコキシシリル基等の官能基を有するアクリレートまたはメクアクリレート等のエチレン性不飽和単量体等を挙げることができる。

上記単量体(3)のうち好ましいのは、官能基を 有するアクリレートまたはメタアクリレートであ る。

官能基を有するアクリレートまたはメタアクリレートの具体例としては、  $CII_2=CHCOOCII_2CH_2OH$  、  $CII_2=CHCOOCII_2CH_2OH$  、  $CII_2=CHCOO-R^2$  (但し、 $R^2$ はグリシジル基である。)、 $CH_2=C$  ( $CH_2$ ) $COOCII_2CH_2CH_2S$  i( $OCII_3$ )。、 $CII_2=CII$  COOH、 $CII_2=C$  ( $CH_3$ )COOH 、 $CII_2=C$  ( $CII_3$ )COOH  $CH_3$  CH CH

単量体としてのエチレン、プロピレン、スチレン、塩化ビニル、塩化ビニリデン等の安価な単量体は、含フッ素重合体のコストを下げるのに有効であり、機能上は含フッ素重合体に硬度等を与える効果を有する。単量体(2)または(3)の使用量は、通常50重量%以下である。好ましくは単量体

(式中、A'は水霜原子、フッ素原子、またはメチル基、B'はメチル基、エチル基、フェニル基、ベンジル基、シクロヘキシル基、tert-ブチル基、ネオペンチル基、トリンクロデカニル基、ボルニル基、イソボルニル基、ジシクロペンテニル基またはフェノキシエチル基を示す。)
で表わされる(メタ)アクリレートである。

また、含フッ素重合体に単量体(2)以外に含有させることができる単量体(以下単量体(3)と称する)としては、例えばエチレン、プロピレン、スチレン、塩化ビニル、塩化ビニリデンさらには

(1) が65~90重量%、単量体(2) が10~35重量%、 単量体(3) が0~10重量%の範囲である。

含ファ素重合体が官能基を含んでいると、含ファ素重合体が官能基を含んでいると、含ファ素重合体の被処理物品に対する接著性が向立を変更合体の官能基を利用して含ファ東重合体を架橋することができる。架橋方法は、本技術分野で通常採用されている方法を利用することができる(例えば、特公昭47-42880号公和参照)。含ファクリレートまたはメタアクリレートの使用量は、通常10重量%以下である。さらに、R・ウレクをプレンドすることもできる。また、性能をでしてもない範囲でメチルメタアクリレート等をプレンドしてもよい。

また、性能を落とさない範囲で、ポリメチルメタクリレート、ポリイソブチルメククリレート、およびこれらと他のモノマーとの共重合体をプレンドすることもできる。プレンドすることにより、より安価になり経済的である。この際、プレンドするポリマーのガラス転移温度(以下、Tgと称

する)は50で以上のものが好ましい。これらは例 えばデュポン社製のエルバサイト2041、2042、20 13、2045、Ep2021等である。

含ファ素重合体の数平均分子量(ゲルバーミエーションクロマトグラフィーによる)は、1万~400万の範囲、固有粘度(τ)(溶媒:メタキシレンヘキサフルオライド、メチルエチルケトン、クロロホルム、1,1,1-トリクロロエタン等、温度:35℃)でいうと、0.25~3.0の範囲が好ましい。分子量が小さすぎると被処理物品より期がれやすく、防汚性も小さい。大きすぎると被処理物品に映布し鍵くなる。

また、合フッ素取合体のTBまたは融点(以下、 Tmと称する)は35℃以上あるものが、防汚加工 剤の耐久性、特に土足踏み込みによる耐久性の点 から好ましい。

本発明の前記含フッ素重合体は、ラジカル重合 (溶液、塊状、乳化等)で製造することができる。 溶液重合で使用することができる溶媒の例とし ては、メタキシレンへキサフルオライド、トリク

とができる溶解溶媒に溶解した後、溶解含フッ素 重合体を折出させない程度の溶解能を有する希釈 溶媒で希釈し、被処理物品に適用する。適用方法 は、通常の防汚加工剤と同様、ディップ、はけ塗 り、スプレー法等である。濃度は、はけ塗り法で は 0.1~30重量%、スプレー法では0.05~15重量 %程度が好ましい。物品に塗布した後は室温~15 0 でで乾燥する。

溶解溶媒の例としては、メタキシレンへキサフルオライド、トリクロロトリフルオロエタン等のフッ素系溶媒、トリクロロエタン等の塩素系溶媒等を挙げることができる。 若釈溶媒の例としては、テトラクロロエチレン、トリクロロエチレン等の塩素系溶媒、アセトン等のケトン系溶媒、酢酸エチル等のエステル系溶媒、トルエン等の芳香族系溶媒、ローベンタン等の飽和脂肪族系溶媒、エタノール、イソプロパノール等のアルコール系溶媒等を挙げることができる。溶解溶媒を希釈溶媒として使用することもできる。

乳化重合で使用する乳化剤としては、ノニオン

ロロトリフルオロエタン等のフッ素系溶媒、1.1. 1-トリクロロエタン等の塩素系溶媒等を挙げることができる。溶液重合で調製した重合体は、溶媒から分離・乾燥後改めて溶液にして使用することができる他、重合終了後溶液を単に希釈して使用することもできる。

現状重合で調製した重合体は、乾燥後溶液にして使用することができる。

溶液低合および塊状低合で使用することができる重合開始剤としては、例えばアゾビスイソブチロニトリル等のアゾ系化合物、ペンゾイルパーオキサイド等のパーオキサイド系化合物等を挙げることができる。

低合温度は、前記いずれの方法でも、30~100 でが好ましい。

溶液重合または塊状重合で調製した含フッ素重 合体は、通常該含フッ素重合体をよく溶解するこ

系の化合物が好ましい。カチオン系またはアニオン系の乳化剤も使用可能である。

乳化単合で使用することができる重合開始剤と しては、水溶性の化合物が好ましく、例えばアゾ ピスイソプチロアミジン塩酸塩等のアゾ系化合物、 コハク酸パーオキサイド等のパーオキサイド系化 合物等を挙げることができる。

近合温度は、30~100 でが好ましい。

乳化重合で調製した含ファ素共重合体は、水性タイプの防汚加工剤として使用することができる。 乳化剤は、通常の場合除かなくてもよい。水性タイプの防汚加工剤は、前記方法と同じ方法で適用することができる。水性タイプの防汚加工剤は、水を含んでいるので、乾燥する時は 100~150 でに加熱するのが好ましい。

本発明の防汚加工剤は、耐熔擦性の要求される 用途、例えばテント、シートカバー、カーペット、 ソファー、カーテン等の各種固体物質に防汚性を 付与するための処理に使用することができる。

また、本発明の防汚加工剤は、合成樹脂に添加

混合して、合成樹脂に助汚性を付与することができる。合成樹脂に対する防汚加工剤の添加混合剤合は、合成樹脂100重量部に対して、0.05~20重量部、好ましくは0.1~2重量部である。

対象となる合成倒脂は、特に限定されず、従来から公知のものを広く例示することができる。例えば、ポリ塩化ビニル、ポリスチレン、ポリアミド、ポリエステル、ポリアセタール、ポリカーボネート、ポリアクリル、塩化ビニルー酢酸ビニル共重合体、塩化ビニリデンー塩化ビニル系共重合体、エポキン樹脂、不飽和ポリエステル樹脂、フェノール樹脂、尿素樹脂などが挙げられる。また、異なった樹脂をブレンドしたものや、充塡剤などを合んだ樹脂などでもよい。

合成 制脂への添加混合法も特に限定されず、湿式プレンド法、乾式プレンド法などが合成 樹脂の種類に応じて採用される。

元素分析の結果は、炭素 40.2 %、フッ素47.9 %および水素2.9 %であった。

残りの反応混合物をトリクロロトリフルオロエクン/1.1.1-トリクロロエタン(重量比1/1)の混合溶媒で該重合体が1重量%になるように希釈して防汚加工剤溶液を興製した。

### 実施例2~6

実施例1と同様の方法で第1表に示す単量体を 使用して、防汚加工剤溶液を調製した。

### 実施例7

実施例 5 の重合体を 5 重量%になるように 1.1.
1-トリクロロエタンに溶解した(以下、これを A 液と称する)、ついで P M M A (デュポン社製「エルバサイト2041」)を 5 重量%になるように 1.1.1-トリクロロエタンに溶解した(以下、これを B 液と称する)。 A 液2 に対して B 液1 の重量 割合で混合したのち、1.1.1-トリクロロエタンで 1 重量%にになるように希釈して防汚加工剤溶液を調製した。

# 実施例 8

#### (実施例)

以下、実施例および試験例により本発明をさら に具体的に説明する。

### 実施例1

200cc のガラス製アンプルに式: CH<sub>2</sub>=CF-COOC H<sub>2</sub>CH<sub>2</sub>C<sub>2</sub>F<sub>1</sub>,で表わされる単量体 (以下、αF17Fという。) 75g、トリシクロデシニルアクリレート (以下、TCDAという。)22g、グリシジルメタクリレート (以下、GNA という。)3g、メクキシレンヘキサフルオライド (以下、α-XHF という。)200 g およびアゾビスイソブチロニトリル 1.5gを入れ、メクノール/ドライアイスを使用してフリーズーソー((reeze-thaw) 法で設気・窒業パージを三回機り返したあと溶封した。

アンプルを50℃の恒温槽に24時間设済した。

その後、反応混合物300gのうち30gをメクノール中にあけ、沈澱した含フッ素重合体を乾燥した。
9.9gの含フッ素重合体を得た。

溶媒として ■-XHFを使用し、温度35℃で測定した該乗合体の固有粘度 (π) は、0.68であった。

実施例 7 において、 A 液 1 に対して B 液 1 の重量割合で混合したことを除いて、他は実施例 7 と同様にして防汚加工剤溶液を調製した。

# 比較好 1

実施例 1 において各単量体をCII z= CII - COOCII z CH z Co F z - 75g、シクロヘキシルアクリレート(以下、CHA という) 20g、GHA5g に変える以外は実施例 1 と同様に重合して防汚加工剤を調製した。 比較例 2

復搾機、温度計、返流器および滴下ロートを偏 えた100m & の四つロフラスコにトルイジンジィソ シアネート(日立化成映製「コロネートT65」) 10.2g、CaP₁¬CH₂CH₂OH26.6gを入れ、70℃で8時 間反応させた。ついでメタノール1.9gを添加し、 さらに8時間反応させCaP₁¬CH₂CH₂OCNH—〇一CH。 NHCOCH3

このR、含有ウレタン化合物を1.1.1- トリクロロエタンで該化合物が1重量%になるように希釈して防汚加工刑溶液を調製した。

# 比较例3

CII.=CF-COOCH.CH.CO.F.、で扱わされる単量体 (以下、αF19Fという。) 25 g、エチレングリコールメタクリレート58g、ステアリルメタクリレート15 gを使用して、他は実施例 1 と同様にして重合して防汚加工剤を調製した。

# 試験例1~8および比較試験例3

実施例1~8および比較例3の防汚加工剤溶液でナイロンクフタ布をディッピングした後、該処理布を24時間風乾して試料用加工布を作製した。この試料用加工布について下記の評価を行った。 結果を第1度に示す。

#### 因水性

下記の組成の水-イソプロパノール水溶液を試料用加工布の上に数滴おいて、30秒後の浸透状態を観察し、築み込まないで保持される濃度によって下記のような点数で変した。

(以下余白)

极水性	水~イソブロパノール水溶液の
(点)	イソプロパノール温度(体積%)
1 1	1 0 0
10	9 0
9	8 0
8	7 .0
7	6 0
6	5 0
5	4 0
4	3 0
3	2 0
2	1 0
1	. 0
0	水滴を保持できない。

# 奶油性

下記の溶液を試料用加工布の上に数滴おいて、 30秒後の浸透状態を観察し、染み込まないで保持

される溶液の種類によつて下記のような点数で変 した。

抱袖性	<b>溶板</b> ·
8	n ーヘプタン
7	n -オクタン
6	n -デカン
5	n - ドデカン
4	n -テトラデカン
3	n - ヘキサデカン
2	n -ヘキサデカン/
	ヌジョール (35/65 混合液)
1	ヌジョール
0	ヌジョールを保持できない

# <u> 防汚性</u>

試料用加工布を 7 × 7 ☎ に切断し、下記の人工 ドライソイル (布に対して 2 倍重量) とともに、 ポリ袋に入れ、微しく 2 分間ふりまぜ汚染させる。 次に、電気掃除器で人工ドライソイルを快き取ったのち、デジタル反射計で反射率 (白色度) を測定し、下記式により汚染率を求めた。

人工ドラ	イソイル
ピートモス	3 8 重量%
セメント	17重量%
カオリン	17重量%
シリカ	17重量%
カーボン	1.75重量%
敌化第二族	0.50重量%
旋動パラフィン	8.75重量%

# 土足污染性

試料用加工布を30×30 m に切断し、これを廊下にはりつけ、土足踏み込みを1 日行い、電気撮除器でクリーニング後、デジタル反射針で反射率

(白色度)を測定し、下記式により土足汚染率を 求めた。

土足污染率(X) =

踏み込み前の布の反射率 - 踏み込み後の布の反射率

踏み込み前の布の反射率

× 100

また、土足踏み込み後、循水性および捌油性を測定した。

比較試験例1~2

比較例1 および 2 の防汚加工剤溶液でナイロン タフタ布をデイッピングした後、該処理布を130 でで30分加熱して試料用加工布を作製した。24時 間風乾して試料用加工布を作製した。この試料用 加工布について試験例と同様の評価を行った。結 果を第1 表に示す。

なお、第1表において単量体の略号は下記の単 量体を安している

@ F17F:CHz=CFCOOCHzCHzCaFt+

TCDA : CH = CHCOO

GMA : CH .- CHCOOCH . CHCH .

CIIA	:	CH * - CHCOO	_)
	-		_

SiMA : CHz=C(CH2)COO(CH2)3Si(OCH3)3

αF19F: CHz=CFCOOCHzCHz(CFzCFz)zCF(CFz)z

MMA : CHz=C(CHa)CDOCHa

BzMA: CHz=C(CH3)COOCHz

HEA : CH = CHCOOCH = CH = OH

17FA: CH = CHCOOCH = CH = C.F.

EGNA: CHz=C(CHz)COO(CHzCHzO) 2OCC(CHz)=CHz

MA : CH = CHCOOCH =

SMA : CHz=C(CR3)COOC: Har

(以下余白)

	-								
	DATED	防污加工剤の単量体組成	(¥)	土理	土足踏み込み前			土足路み込み後	井
æ		(原置化)		整	調				整
EEEEE I	∞F37.	« F3/E275DA/GNA	0.68	11	00	0.78	8	8	4.60
LUXAN 2		~ {1}56/94/Gra	0.70	n	æ	3.06	9	2	1.72
LATER 3		#F3/E3/E004/Sim	0.42	=	<b>80</b>	3.15	1	<u>س</u>	6.44
EXTREM 4	~ F3955nna	SZmra	0.68	92	~	3.80	8	~	10.21
EKANGHI S		« E175/350A/GNA	1.11	6	~ .	3.25	-	2	7.35
LUKEN 6		œ 6195682Ma/HEA	0.42		9	4.25	S	2	10.25
LUNG 1	487	# E17E/7CDA/GRA	1.1	6	-	4.12	-	7	10,11
HAREN 8	4.EU3	« ELJE/JCDA/GM	1.11	80	9	4.23	∞	S	10.52
HERRY I	探殺	15.2698лсия	0.22	=	∞	6.12	0	0	23.88
HASANA 2		C.F., CH.CH.OCKH-@-CH.	1	و	9	1.23	2	0	8.22
HANKE 3	5%	25/298/5cga/na/sna	0.35	m	-	18.21	0	0	30.05

# 实施例 9

市販の塩化ビニルフィルムに実施例1の防汚加 工剤を1重量%の割合で添加し、ロールで混練し て、厚さ150μmのフィルムを作った。

このフィルムを 5 × 1 0 cm の大きさに切り、これを 1 0 枚重ねて 1 km 何重で圧者し、 4 5 で、 8 5 % R II 中で 1 か月放置した。

ついて、黒土94%、水4%、流動パラフィン 2 %からなる人工汚れ中に浸漬し、引き上げて軽 く扱って余分な土汚れを宿としたのち、瓜量を潤 定したところ、付着量は0.03㎡/㎡であった。 なお、同一の条件で防汚加工剤無添加のフィル ムを測定したところ、0.25㎡/㎡であった。 (発明の効果)

本発明の防汚加工剤は、膜強度や被処理物品に 対する接着性等が従来の防汚加工剤に比べて優れ ており、耐久性を有している。

以上

12

特許出願人 ダイキン工業株式会社